

# Preguntas Frecuentes Sobre Lecanemab



## ¿Qué es el medicamento del estudio AHEAD, el lecanemab?

Hace poco, el lecanemab recibió la aprobación acelerada de la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA, por sus siglas en inglés) para el tratamiento de la enfermedad de Alzheimer en pacientes con deterioro cognitivo leve o demencia en fase leve de la enfermedad de Alzheimer. En este momento, el lecanemab no tiene la aprobación para las fases tempranas o más avanzadas de la enfermedad de Alzheimer. En el Estudio AHEAD, estamos probando si el lecanemab puede ayudar a retrasar o prevenir la aparición de síntomas asociados a la memoria en personas con riesgo de deterioro cognitivo a causa de la enfermedad de Alzheimer. Se administra mediante infusión intravenosa (IV) y su frecuencia de dosis se determina según el nivel de placa amiloide detectado en el cerebro de un participante.

## ¿Qué es el amiloide?

El amiloide es una proteína que se forma en el cerebro de personas que tienen problemas de memoria a causa de la enfermedad de Alzheimer. Los investigadores han descubierto que la formación de amiloide comienza muchos años antes de que los síntomas de la enfermedad de Alzheimer sean evidentes. Aunque no todas las personas con formación de amiloide en el cerebro desarrollarán problemas de memoria, los investigadores saben que las personas con amiloide cerebral tienen un mayor riesgo de presentar síntomas de la enfermedad.

## ¿Cómo funciona el lecanemab?

Estamos investigando el lecanemab para comprender si se une al amiloide y ayuda a eliminarlo del cerebro. Los investigadores creen que tratar de manera temprana el amiloide, antes de que una persona tenga problemas de memoria, puede reducir el riesgo de un deterioro de la memoria más adelante.

## ¿El lecanemab tiene efectos secundarios o riesgos asociados?

Todos los medicamentos tienen riesgos potenciales. Los efectos secundarios más comunes asociados con el lecanemab son las reacciones en el sitio de la infusión (enrojecimiento o hinchazón en el lugar de inserción de la IV) y algo denominado como anomalías de las imágenes relacionadas con amiloide (ARIA, por sus siglas en inglés), que es la hinchazón del cerebro o pequeños sangrados en el cerebro visibles en un examen mediante resonancia magnética (MRI, por sus siglas en inglés) del cerebro. A menudo, las ARIA desaparecen por sí solas y no se necesita tratamiento, pero posiblemente se recomiende otra MRI de seguimiento. En una cantidad pequeña de casos, las personas pueden tener dolor de cabeza, mareos o confusión a causa de las ARIA. En muy pocos casos, las personas pueden tener síntomas más graves o zonas más amplias de sangrado en el cerebro a causa de las ARIA.

## ¿Cómo se controla la seguridad del participante?

Los investigadores clínicos expertos en todos los centros de investigación del Estudio AHEAD vigilan de cerca la seguridad del participante al realizar de manera periódica exámenes físicos, análisis de sangre y orina, además de exámenes rutinarios por MRI del cerebro. Además del equipo de investigación del Estudio AHEAD, una junta de seguridad independiente vigila muy de cerca la seguridad del participante.

## ¿Qué debo hacer si tengo preguntas o inquietudes?

El Estudio AHEAD tiene más de 70 centros en los Estados Unidos y Canadá. Si tiene preguntas o inquietudes sobre el Estudio AHEAD y el lecanemab, comuníquese con el equipo del estudio en [el centro de investigación AHEAD más cercano](#).